7/7/1
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

003951899

WPI Acc No: 1984-097443/ 198416

Antiinflammatory 4-hydroxy-2-thiophene carboxylic acid derivs. - useful intermediates for medicines and pesticides, and as medical drugs

Patent Assignee: MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO LTD (MITP); MITSUBISHI YUKA YAKUHIN KK (MITP)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 59042375 A 19840308 JP 82153595 A 19820903 198416 B

Priority Applications (No Type Date): JP 82153595 A 19820903 Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes
JP 59042375 A 9

Abstract (Basic): JP 59042375 A

Cpds. of formula (I), their salts and esters are new, and have antiinflammatory effect: (R1 is H or 1-4C alkyl; R2 is H, 1-6C alkyl,

opt. substd. phenyl, benzoyl, or substd. ben oyl).

42.8% inhibition of carrageenin edema is exhibited in rats when (I) is administered in an oral dose of 25 mg/kg.S In an example, 200 mg of 4-hydroxy-5 -phenyl-2-thiophene carboxylic acid ethyl ester (0.76 mmol) was dissolved in 2 ml of 1N NaOH. To this mixt. 0.1 ml of dimethyl sulphate (1.0 mmol) was added dropwise under stirring. The reaction mixt. was heated under reflux for 2 hrs. After cooling, 5 ml of 10% NaOH aq. soln. was added and stirred at room temp. for 1 hr. The mixt. was adjusted at acidic pH with 10% HCl, extracted with ethyl acetate, and conc. When the residue was recrystallised from cyclohexane-toluene (1:1). 106 mg of 4-methoxy-5 -phenyl-2-thiophene -carboxylic acid was obtd.

Derwent Class: B03; C02

International Patent Class (Additional): C07D-333/32





09 日本国特許庁 (JP)

10 特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭59—42375

Int. Cl.³C 07 D 333/32

識別記号

庁内整理番号 8214-4C 公開 昭和59年(1984)3月8日発明の数 1審査請求 未請求

(全 9 頁)

ᡚ 4--ヒドロキシ-2-チオフエン酢酸誘導体

②特

昭57-153595

20出

頭 昭57(1982)9月3日

②発明者

林良夫 茨城県稲敷郡阿見町大字若栗13 15番地三菱油化株式会社中央研

究所内

仍発 明 者 篠田真樹

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗13 15番地三菱油化株式会社中央研

究所内

@発 明 者 溝上進

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字

降木500番地三菱油化薬品株式 会社研究所内

砂発 明 者 門脇修一郎

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字 降木500番地三菱油化薬品株式

会社研究所内

切出 願 人 三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

⑪出 願 人 三菱油化薬品株式会社

東京都中央区銀座八丁目3番7

号

四代 理 人 弁理士 古川秀利

外1名

明 和 智

i. 発明の名称

4-ヒドロキシー2ーチオフエン酢酸誘導体

- 2 特許請求の範囲
 - 次式

(式中、Ritk水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表わし、Ritk水素原子、炭素数1~6のアルキル基、フェニル基、置換フェニル基、ペンソイル基または置換ペンソイル基を表わす。)で表わされる4~ヒドロキシー2~チオフェン酢酸酵準体、並びに楽理学的に許容されるその塩、またはそのエステル。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な4ーヒドロキシー2ーチオフェン 酢酸酵導体に関するものである。更に詳しくは、医薬品、あるいは、医薬品もしくは食薬

の中間体として有用な新規な4-ヒドロキシー2-チオフエン酢酸醇準体、並びに、楽理学的に許容されるその塩、または、そのエステルに関するものであり、その特徴とするところはチオフエン環の4位に水酸筋もしくはアルコキシ 洗を有し、かつ2位に酢酸茄を有する構造を持つととである。

本発明化合物の特徴とする水酸基もしくはアルコキシ基と酢酸基とを有するチオフェン化合物及びその類似化合物としては、発明者が調べた限りでは、次の二つの文献に記載された化合物が知られている。

(1) 特公昭 4 9 - 2 4 9 1 5 号明細存配載の化合

【式中、 R⁵は水素原子または炭素数 1 ~ 4 の アルキル基、 R⁶は水栗原子または炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 R⁷は水素原子、アルカリ金

- 1 -



展若しくはアルカリ土類金属、アルミニウム、 または、N・NH(TM+ル)。改基を変わし、Ar は置換フエニル茲、シクロヘキシル茲、ピリ ジル茲、チエニル茲、またはフリル茲を変わ す。〕

(2) 独公阴第 2.2 3 8.2 0 4 号明細書

〔式中、 R[®]杜水来原子、またはアルキル基を、 R[®]は水衆原子またはアルキル基を、 R¹⁰ は 水 酸基またはアミノ基を、 Yはハロゲンメチル 基、またはメトキン基を表わす。〕

(1)の化合物はチオフエン選上に、水酸蒸もしく はアルコキン基を有していない、また(2)の化合 物は酢酸基が、チオフエン環の3位に存在する。 本発明者等は、化学的及び薬理学的を活性を期 待して、鋭度研究を進めてきたが、チオフエン

- 3 -

としては、メチル誌、エチル誌、n-ブロビル誌、イソプロビル誌、シクロプロビル港、n-ブチル基、sec-ブチル基、イソプチル基、 tert -ブチル基、シクロブテル基等が挙げられるが、メチル基、エチル茲、n-ブロビル茲、イソプロビル基、イソプロビル基が好ましい。

R²で示される炭素数1~6のアルキル蒸では メチル基、エチル基、n~ブロビル基、イソブ ロビル基、n~ブチル基、イソブチル基、n~ ペンテル基、シクロペンテル基、n~ヘキシル 基、シクロヘキシル基が好ましい。

置換フエニル基および置換ペンゾイル基の置換 あとはハロゲン原子、炭素数1~4のアルキル あもしくはアルコキン基であり、とれら置換 基が1または2個置換していても良い。ハロゲン原子としては、フツ素原子、塩素原子が移げられるが、フツ素原子、塩素原子が好ましい。炭素数1~4のアルキル 基とは、前述した R¹のアルキル基と同様であり、炭素数1~4のアルコキシ基としては、メトキ

均明昭53-42375 (乙)

理上に導入が国難であつた水酸塩及びアルコキ 少益を容易に導入する手法を見出し、更にチォ フェン環の化学的に活性な2位に酢酸苺を導入 するととに成功し、本発明を完成したものであ る。

即ち本発明は次式で示されるチオフェン狼の 4位に水酸基もしくはアルコキン基を有し、かつ2位に酢酸基を有する化学的及び楽理学的に 極めて活性な新規な4-ヒドロキシー2-酢酸 誘導体、並びに楽理学的に許容されるその塩、 またはそのエステルを提供するものである。

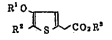
(式中、R¹は水菜原子または炭素数1~4のTルキル基を表わし、R²は水菜原子、炭素数1~6のTルキル基、フエニル基、置換フエニル基、ベンソイル基または置換ペンソイル基を表わす。)式(I)のR¹で示される炭素数1~4のTルキル基

- 4 -

シ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、シクロプロポキシ基、n-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、シクロプトキシ基等が挙げられるが、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-プトキシ基、イソプトキシ基が好ましい。

対開昭59-42375 (3)

毀 1



<i>K</i> .	R1	R ²	\mathbb{R}^3
. 1	н	н	. Н
2	•	•	CH ₂ CH ₂
. 3	•	CH ₃ CH ₂	н
4	•	⊘ ~	•
5	•	,	CH ₃ CH ₂
6		ce-O-	н
. 7	•	,	CH ₃
8		, ,	СН, СН,
9	•	(O)Cu	я
10	,		CH ₃ CH ₂
11	•	Ø ^F	H
1 2	•	•	CH ₂
13	•		CH ₂ CH ₂
1 4		⊘-co-	н
15	СНэ	н	,
16	•		CH ₂
17		•	CH ₂ CH ₂
18	•		Na

本発明化合物の具体例を表し1に示す。 (以下余白)

無霧性の塩が挙げられる。またエステルとして

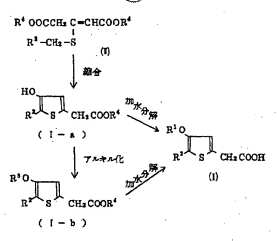
はn-プチルエステル)が挙げられる。

は炭素数1~4の無霜性のアルキルエステル 〔例えば、メチル、エチル、イソプロピルまた

		·	
19	CH ₃	H)-	н
20	. •	©-	,
21	•		CH:
22	,	,	CH + CH +
23		,	Na.
24	•	•	⅓ A¢
25		•	(CH ₃ CH ₂) _{2:NH}
26	•	cu-⊙-	н
27			CH ₃
28		© ^C 2	н
29	•	,	CH, CH2
30	•	⊚ <u>*</u>	Ħ
81	,	<u> </u>	н
8 2	•		CH ₃
33	,	. ,	CH ₂ CH ₂
34	. ,	CH³-{⊘}-CO-	н
8.8	•		CH2CH2
36	# . · .	* ~~	Na
37		© ` -co-	н
38	•		CH ₃

39	СНэ	(O)-co-	СН₃ СН₂
40		©,-co-	н
41		,	СН
42	СН₃СН₂	н	н
43			CHa CH2
44	,		Ħ
4.5	•	•	СН₃
4.5	(CHs)2CH	н	н
47	•	,	СН
48	•	•	СН4 СН2
49	,	⊘ -co-	H.
50	CH ₃ (CH ₂) ₂ CH ₂	н	СНа СНа

誘導体は例えば次に示す方法により製造すること



また R³が(産換) ペンゾイル基の場合は次の方 法を採ることもできる。

(以下余白).

- I 1 -

⑴ 縮合反応

化合物(I)から化合物(I-a)への縮合反応は、 R²が水素、アルキル起または(置換)フエニル基 の場合は、例えば金國アミド等のような塩基の存 在下、また R²が(置換)ベンゾイル基の場合はア ルカリ金國アルコキシド等の塩基の存在下に行わ れる。

上記式において R¹, R² は前述と同じ意味を表わし、R⁴ 及び R⁵ は炭素数 1~4のアルギル基を、 X は水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1~4のアルギル基及びアルコギン基を表わし、n は 1または 2 の監数を表わす。

以下に前記の製造法について詳しく説明する。 出発物質の(I)は、アセトンジカルボン酸エステル より公知の方法(Chem. Ber. 100.(1). 93~100 (1967))によりチオールとし、これをアルギ ル化する事により容易に得られる。

-12-

アルカリ金属アルコキンドとしては、原料として 用いる化合物(i)の R と同じアルキル鎖を持つアルコールの、リチウム、ナトリウムもしくはカリウムアルコキンドが好ましい。また塩基の使用量は 化合物(i)に対してモル比で 0.9 ~ 1 0、好ましく は 1.0 ~ 3.0 である。

との額合反応は無番傑でも再媒中でも進行するが、 溶媒を用いる方が好ましく、金属アミドを用いる 総合反応では溶媒としては、反応に直接関与しな い溶媒であれば何を用いてもよいが、ジェテルエ ーテル、ジイソブロビルエーテル、テトラヒドロ フラン、ジメトキシエタン等のエーテル系溶媒、 ペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 素が用いられる。

またアルカリ金属アルコキンドを用いる縮合反応 では化合物(I)の B'と同じアルキル鎖を持つアルコ ールが好ましい。

反応温度は-20°~150℃、特に0℃から80 ℃が好ましく、反応時間は特に限定されないが、 0.5~10時間が好適である。

-14-



(2)アルキル化反応

化合物(Iーロ)から化合物(Iート)へのアルキル化反応は、塩菇の存在下に、例えば破験ジアルキルエステルのようなアルキル化剤を用いて行われる。

塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属水酸化物が好ましく、使用量は化合物(Iーa)に対して、モル比で、0.9~10、特に1.0~3.0が好ましい。
健康20アルキルエステルとしては、R⁵に相当する
炭素数1~4のアルキル基を有するものであり、
例えば碳酸ジメテル、硫酸ジエチル、硫酸ジブロビル、碳酸ジイソブロビル、 健康 ジブテル、 強酸 ジイソブテル、 が好ましく、 使用量は化合物(I~a)に対して、モル比で、0.5~10、特に1.0~2.0が好ましい。

帝族は、用いても用いなくてもよいが水、メタノール、エタノールなどの炭素数1~4のアルカノールを用いるのが好ましく、反応温度は、0~150℃、将に窒温から溶媒の沸点(80℃)が

-15-

ある。

(1)加水分解反応

上記のようにして得られた化合物(I-a)、(I-b)、及び(I-c)は、カラムクロマトグラフィー、再結晶等の方法で精製した後、次の加水分解反応に付し、化合物(I)、及び、化合物(I-d)となす。

加水分解反応は、溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属酸化物の存在下に行われる。即ち、化合物(1-a)、(1-b)または(1-c)に対して、モル比で1.0~10、好ましくは1.0~2.0のアルカリ金属水酸化物の水溶液にメタノール、エタノール等の水と容易に混合するアルカノールを加えたものを化合物(1-a)、(1-b)または(1-c)に添加することにより行われる。反応温度は特に限定されたいが、0°~200°、好ましくは室温から100でが有利であり、反応時間は0.5~10時間が好適である。

好ましい。反応時間は30分~5時間、好ましく は、1~2時間である。

(3)アシル化反応

化合物側から化合物(【~c)へのアシル化反 応は、フリーデルクラフン反応であり、ルイス酸 の存在下に、アシル化剤を用いて行われる。

アシル化剤としては、目的とする置換基を有する安息香酸の破塩化物、酸臭化物、または酸無水物が化合物側に対して、モル比で、0.9~5.0、好ましくは1.0~2.0の割合で使用される。
ルイス酸としては塩化アルミニウム、四塩化スズ、四塩化チタン、塩化亜鉛などが、化合物側に対して、モル比で1.0~10、好ましくは1.0~5.0の割合で使用される。

審媒は、用いても、用いなくてもよいが二硫化炭素。ショファメタン、クロロホルム、四塩化炭素、ニトロペンセンなどの非プロトン性溶媒が好ましく用いられる。

反応時間は約1~10時間であり、反応强度は -20°~200°、好ましくは0~100℃で

このようにして得られた化合物(I)、及び化合物(I-d)は再結晶又はカラムクロマトグラフィー等の通常の分離手段により精製することができる。

本発明化合物について、カラグニン浮膿抑制試験を行つたところ、例えば化合物番号20の化合物は、25 サ/取のラットの経口投与により、42.8%の抑制効果が認められた。従つて、本発明の化合物は、抗炎症剤として、用いることができる。

以下に本発明を実施例に基づいて更に詳細に説明する。

(以下余白)

爽施例 1.

4-ヒドロキシー5-フエニルー2ーチオフェ ン酢酸エチル(化合物瓜5)

$$\begin{array}{c|c}
\text{Et } 0_3\text{C} & & \text{CO}_2\text{Et} \\
\hline
\bigcirc & 8 & & \text{CO}_2\text{Et}
\end{array}$$

2 - ベンジルチオー 1.3 - プロベンジカルボン 酸エチル 2.0 g (6.5 m mol) のテトラヒドロフ ラン(以下THFと略す)5 配箱液を、あらかじ め、THF10mに、0℃でジイソプロピルアミ ン 2.2 ab (1 5.6 m mol) と n - プチルリチウム 8.5 2 ml (1 5.6 m mol)とを加えて調製したり テウムジイソプロピルアミド否族中に商下する。 徐々に富温まで昇温してから 2.5 時間提拌した後、 反応液を水にあけ、エーテルで抽出し、油層を設 縮する。後縮残液をカラムクロマトグラフィーで 精製して目的化合物 6 5 1 平 (収率 3 8 %)を得 た。

NMR: (CDCL₂) & ppm. 1.28(t,3H.J=7Hz).

MS: m/e. 234(M+). 190. 121. 安施例 3.

- 4 - メトキシー5 - フエニルー2 - チオフエン

・酢酸(化合物 低20)

4-ヒドロキシー5-フエールー2ーテオフエ ン酢酸エチル200四(0.7 6 m mol)と、水酸 化ナトリウム 8 0 mg (2.0 m mol)を水 2 ml溶媒 中で攪拌し、ととに硫酸ジメチル 0.1 ml (1.0 m) mol)を腐下する。2時間加熱避流した後、冷却 し、10 多水酸化ナトリウム水溶液 5 配を加え宝 温で1時間攪拌する。得られた反応液を10%塩 酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出し、緩縮する。 歳稲残査をシクロヘキサンートルエン(1:1) から再結晶して目的化合物108四(収率86分) を得た。

m.p. 126.5 ~ 127.5 C

打開電コン・44373 (ロノ

3.67(S.2H). 4.16(q,2H,J=7Hz).

5.65(broad, IH), 6.55(S.1H), 7.1 ~ 7.7 (m,5H)

奖施例 2.

4 -ヒドロキシー5 - フエニルー2 -チオフエ

ン酢酸(化合物低4)

4-ヒドロ中シー5-フエニルー2ーチオフエ ン酢酸エチル160m(0.6 1 m mol)をエタノ ール7 88に 剤かした後、 園温で30 名水酸化カリ ウム水溶液1 mlを加え、1 時間攪拌する。得られ た反応液を10%塩酸で酸性とし、酢酸エナルで 抽出し、油磨を機能する。機能残窟を薄層クロマ トグラフィーで精製して目的化合物141四(収 率99%)を得た。

m.p. 108.6 ~ 110.0 C

1 R: (KBr)cm⁻¹. 3460, 1710, 1205,

-20-

NMR: (7th>ds) 8 ppm. 3.81(S,2H), 3.90

(S,3H), 6.97(S,1H), 7.1 ~ 7.9(m,5H)

MS: m/e 248 (M+), 203, 187

夹施例 4.

4 -ヒドロキシー5 - ペンソイルー2 -チオフ エン酢酸(化合物低14)

金段ナトリウム 2 5.8 mg (1 1.0 m mol)とエ タノール20略より調製したナトリウムエトキシ ドのエタノール潜放中に、50℃で2-フェナシ ルチオー 1.3 ープロペンジカルポン酸エチル 3.35 8 (1 0.0 m mol) のエタノール 5 mb溶液を満下 し、 4 時間攪拌する。 との後、水1 8 0 ㎏ (10.0 m mol)を加え宝温で30分間提拌してから、10 %塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出する。油層 を機縮し、機縮残瘡をカラムクロマトグラフィー

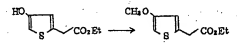
で精製し、さらにトルエンーシクロヘキサン(1:1)より再結晶して目的化合物 4 1 0 写(収率 1 6 %)を得た。

m.p. 87.0 ~ 88.2 C

NMR: $(7 \pm i > de)$ δ ppm. 3.92(S.2H). 6.80 (S.1H). 7.4 \sim 8.0(m.5H)

实施例 5.

4~メトキシー2~チオフエン酢酸エナル及び メチル(化合物 K17, 18)



4 - ヒドロキシー 2 - チオフエン酢酸エチル
7.7 0 9 (4 1.4 m mol) と水酸化ナトリウム
1.9 9 9 (4 9.7 m mol) とをメタノール 1 0 0 mbに溶かした溶液に、室温で破酸ジメチル 5.7 4 9 (4 5.5 m mol) を満下する。この後 2.5 時間
4 0 でで加熱撹拌し、袋処理をしてカラムクロマトグラフィーで精製して目的化合物であるエチル

1 0 mlに高かし、0 でに冷却する。とれに 4 - メトキシー 2 - チオフエン酢酸エチル 5 0 0 m (2.5 m mol) の二硫化炭素 5 ml 溶液を摘下する。 腐下終了後室温で 1 時間、更に加熱選流下 1 時間提拌し、便処理してカラムクロマトグラフィーで精製し、目的化合物 5 1 2 m (収率 6 7 %)を得た。
NMR: (CDCLa) 8 ppm. 1.26(t,3H,J=7Hz),
3.77(S.5H), 4.20(q,2H,J=7Hz), 6.84(S,1H), 7.3 ~ 7.9(m.5H)

(以下余白)

持開昭59-42375 (7)

エステル 3.1 2 g (収率 3 8 %)及びメチルエステル 0.9 0 g (収率 1 2 %)を得た。

エチルエステル

NMR: (CDC2a) δ ppm. 1.26(t,3H,J=7Hz). 3.72(S,2H), 3.76(S,3H), 4.19(q,2H, J=7Hz), 6.13(d,H,J=1Hz), 6.66(m, 1H).

メチルエステル

NMR: (CDC4) & ppm. 3.67(S,5H), 3.70 (S,3H). 6.05(d,1H,J=1Hs), 6.57(m,

1H)

实施例 &

4 - メトキシー 5 - ペンゾイルー 2 - チオフエン 酢酸エテル (化合物 & 3 3)

$$\bigcirc _{\mathsf{S}}^{\mathsf{CL}} + ^{\mathsf{CH}_{\mathsf{S}} \mathsf{O}} \bigcirc _{\mathsf{S}}^{\mathsf{CD}_{\mathsf{2}}\mathsf{Et}} \, \longrightarrow \, \bigcirc _{\mathsf{S}}^{\mathsf{CH}_{\mathsf{S}} \mathsf{O}} \bigcirc _{\mathsf{S}}^{\mathsf{Et}}$$

ベンゾイルクロリド 4 2.2 my (3.0 m moL)と 四塩化スズ 1.5 6 g (6.0 m moL)を二硫化炭素



実施例1と同様にして、表-1に示した化合物を合成した。

表一 1

実施例	化食物板	出 発 物 質 タ (m mo&)	生 成 物 (収率%)	物性
7	8	EtO ₂ C CO ₂ Et S 5.14 (15.0)	HO S CO2Et	NMR(CDCL ₀) δ ppm 1.27(1.3H, J=7Hz), 3.67(S.2H) 4.21(q.2H, J=7Hz), 6.63(S,1H), 7.0 ~ 7.7(m,4H)
8	10	Et 02C CO2Et S 5.14 (15.0)	HO S CO2Et OCC 1.37 (31)	m.p. 103.6 ~ 104.5 °C
9	13	Et 02C CO2Et S F 4.10 (12.6)	HO S CO2Et	NMR(CDCL ₆) δ ppm 1.28(t,3H,J=7Hz), 3.70(S,2H), 4.23(q,2H,J=7Hz), 6.65(S,1H), 7.0 ~ 7.7(m,4H)
10	2	EtO ₂ C CO ₂ Et CH ₂ S 1 8 . 0 (77.5)	HO 8 CO2Et O CO2Et 5.80 (40)	NMR (CDCL ₃) & ppm 1.28(t,3H,J=7Hz) 3.62(S,2H), 3.66(S,2H) 4.18(q,2H,J=7Hz), 6.13(S,1H)

-26

-27-

突施例11~1.4

実施例2と同様にして、 袋・2に示した化合物を合成した。

喪一:

				<u> </u>
実 施 例	化合物系	出発物質 9 (m mol)	生成物 9(収率%)	物性
11	31	CH ₀ O CO ₀ Et	CH ₃ O S CO ₃ H 1 3 8 (7 2)	NMR (CDCe ₃) & ppm. 3.70 (S,5H),6.79 (S,1H) 7.2~7.8 (m,5H)
12	.34	CHa CHa O COs Et 3 8 0 (1.38)	CH ₂ CH ₃ O CO ₂ H	m.p. 132.5~134.0 (分解)
13	37	OCH, CO, Et 200 (0.59)	OCH S CO: H	NMR (CDCL ₃) & ppm 3.6 9 (S, 3 H), 3.8 0 (S, 2 H), 6.7 8 (S, 1 H), 7.0 ~ 7.3 (m, 4 H), 7.9 (broad 1 H)
14	40	CH ₃ O CO ₃ CH ₃ OCH ₃ 3 2 0 (1.0)	CH ₂ O OCH ₃ 3 0 0 (9 8)	NMR (CDCL ₃) & ppm 3.6 8 (S, 2H), 3.7 1 (S, 6H), 6.7 ~ 7.4 (m, 5H) 9.5 8 (broad, 1H)



実施例15~17

実施例3と同様にして、 衷ー3に示した化合物を合成した。

丧 - 3

爽 施 例	化合物系	出発物質 9 (m moL)	生成物 9(収率多)	物 性
15	26	HO CO: Et	CH ₅ O CO ₅ H	m.p. 105.0~106.3℃ (分解)
16	28	HO. CO2 Et	CH ₅ O CO ₅ H Ct 5 2 8 (4 8)	NMR (CD CLa) & ppm 3.50(S, 3H), 3.53(S, 2H), 6.57(S, 1H), 6.9 ~ 7.4(m, 4H), 8.90(broad, 1H)
17	30	HO © F S CO ₂ Et 1.1 0(3.9 3)	CH ₃ O © F S CO ₃ H 6 1 8 (5 9)	m.p. 92.0 ~ 93.5 C

-30-

-31-

実施例:8~20

実施例6と同様にして、表一4に示した化合物を合成した。

表一 4

		X-4	·	
実施例	化合物版	出 発 物 質 『(m mol)	生 成 物 9 (収率%)	物 性
18	35	CH ₃ O C L 464 (3.0) CH ₃ O S CO ₂ Et 500 (2.5)	CH ₂ O CH ₂ CO ₂ Et O 560 (70)	NMR (CDCs) & ppm 1.26(t.3H.J=7Hz). 2.38(S,3H), 3.70(S,3H), 3.73(S,2H), 6.80(S,1H) 7.2 ~ 7.8(m,4H)
19	39	CCC 840 (4.8) CH30 S CO2Et 800 (4.0)	OCHs COzEt 664 (49)	NMR (CDCL ₃) 8 ppm 1.25(t,3H,J=7Hz) 3.67(S,3H), 3.76(S,2H), 4.17(q,2H,J=7Hz), 6.77(S,1H), 7.1 ~ 7.4(m,4H)
20	41	CH ₂ O CH ₂ O CH ₂ O CH ₂ O S CO ₂ CH ₂ 780 (3.76)	CH ₃ O OCH ₃ OCH ₃ 1.30 (96)	NMR (CDC/2) 5 ppm 3.73(S,5H), 3.76(S,6H) 6.7 ~ 7.4(m.5H)